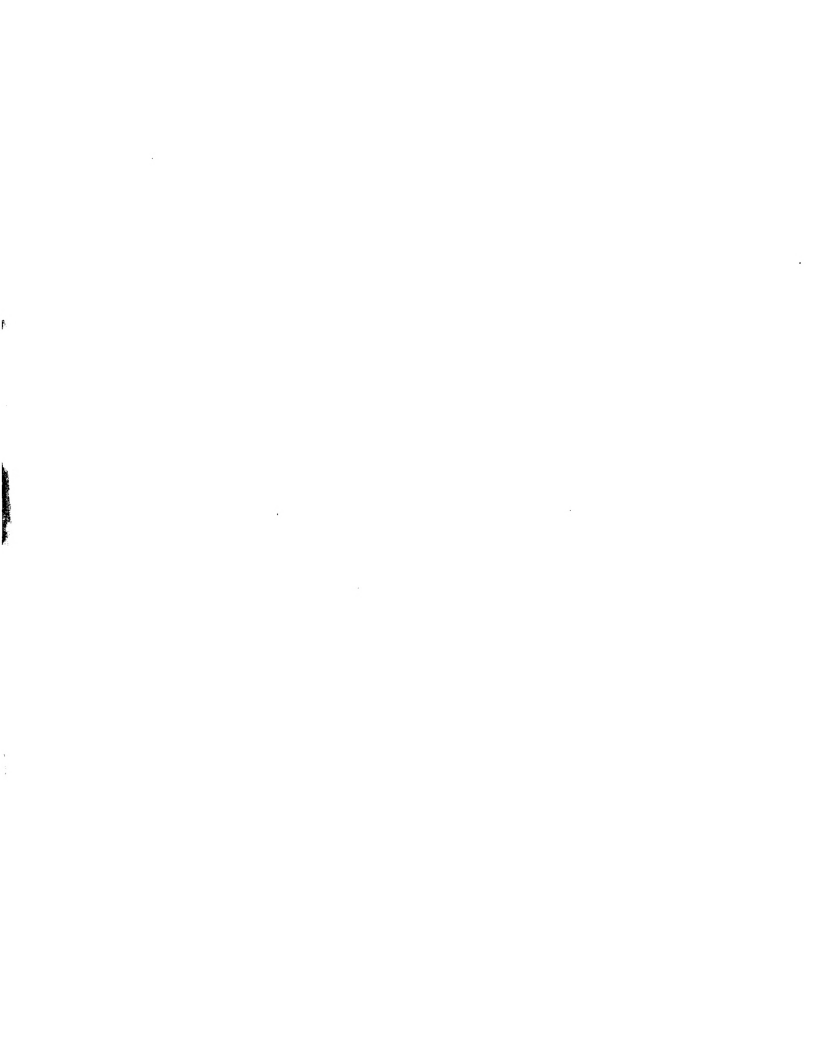
PATENT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2) Date of mailing: 25 January 2001 (25.01.01) International application No.:	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office Applicant's or agent's file reference:
PCT/EP00/06293	0050/050501
International filing date: 05 July 2000 (05.07.00)	Priority date: 20 July 1999 (20.07.99)
Applicant: AMBERG, Wilhelm et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election ma X in the demand filed with the International prelimina	ry Examining Authority on: 2000 (01.12.00) rnational Bureau on:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer: J. Zahra
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38



PATENT COOPERATION PREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 0050/050501	FOR FURTHER ACTION SeeNotific Examination	cationofTransmittalofInternational Preliminary on Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/EP00/06293	International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
	05 July 2000 (05.07.00)	20 July 1999 (20.07.99)
International Patent Classification (IPC) or na C07D 239/52, 239/70, 239/34, 40	ntional classification and IPC 03/12, A61K 31/505, A61P 9/00, 11/00	, 13/00
Applicant	BASF AKTIENGESELLSCHAFT	
approxim dec	ording to Afficie 50.	national Preliminary Examining Authority
This report is also accompanied amended and are the basis for t	5 sheets, including this cover d by ANNEXES, i.e., sheets of the description of the description of the pectific dministrative Instructions under the PCT).	ion, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a tota	l of sheets.	
3. This report contains indications relating	ng to the following items:	
I Basis of the report		
II Priority		
III Non-establishment of a	opinion with regard to novelty, inventive ste	ep and industrial applicability
IV Lack of unity of invent	tion	
V Reasoned statement un citations and explanation	der Article 35(2) with regard to novelty, in one supporting such statement	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents cite		; ,
VII Certain defects in the in	nternational application	*
VIII Certain observations or	the international application	
Date of submission of the demand	Date of completion of	this report
01 December 2000 (01.12.	00)	July 2001 (30.07.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer	
acsimile No.	Telephone No.	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Translation

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/06293

I. Basis of	of the report	
· —	regard to the elements of the international application:*	
t	the international application as originally filed	
⊠ t	the description:	
- F	pages 1-30	, as originally filed
F	pages	, filed with the demand
F	pages, filed with the letter	
⊠ t	the claims:	_
- F	pages 1-8	, as originally filed
р	pages, as amended (to	ogether with any statement under Article 19
	pages	, filed with the demand
p	pages, filed with the letter	er of
tl	the drawings:	
p	pages	, as originally filed
Ī	pages	, filed with the demand
p	pages, filed with the letter	
the	he sequence listing part of the description:	
	pages	. as originally filed
1	pages	, filed with the demand
pa	pages, filed with the letter	rof
These el th th th or 3. With re prelimin ful ful ful Th int be	regard to the language, all the elements marked above were available or furnished ternational application was filed, unless otherwise indicated under this item. elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international prelim or 55.3). regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the intinary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is iden been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages	which is: nder Rule 23.1(b)). minary examination (under Rule 55.2 and/ international application, the international es not go beyond the disclosure in the
<u> </u>	the description, pages	
	the claims, Nos.	
<u></u>	the drawings, sheets/fig	
	his report has been established as if (some of) the amendments had not been made eyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).*	**
and 70.17		to not contain amendments (Rule 70.16
* Any repla	lacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and a	annexed to this report.

•	Ç				4
					v
				ż	

International application No.

PCT/EP00/06293

indust	questions whether the clair trially applicable have not b	med invention appears to be novel, to involve een examined in respect of:	e an inventive step (to be non obvious), or to b
	the entire international ap		
\boxtimes	claims Nos.	2, 3, 6.	
becau			
\boxtimes	the said international appl relate to the following sub	lication, or the said claims Nos. bject matter which does not require an internation	
S	ee supplementa		onal preliminary examination (specify):
	the description, claims or dare so unclear that no mean	drawings (indicate particular elements below) on ingful opinion could be formed (specify):	or said claims Nos.
	the claims, or said claims N by the description that no m	fos neaningful opinion could be formed.	are so inadequately supported
	by the description that no m	los neaningful opinion could be formed. ort has been established for said claims Nos	
A meaning	by the description that no m no international search repo	ort has been established for said claims Nos.	
A meaning sequence	by the description that no me international search reports of the properties of the	neaningful opinion could be formed. ort has been established for said claims Nos nary examination cannot be carried out due to standard provided for in Annex C of the Admir	the failure of the nucleotide and/or amino acid
A meaning sequences	by the description that no me international search repongful international preliming listing to comply with the the written form has not bee	ort has been established for said claims Nos.	the failure of the nucleotide and/or amino acid nistrative Instructions:

						u
				7.		
•						

International application No. PCT/EP 00/06293

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: I I I

The PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing the industrial applicability of the subject matter of present Claims 2, 3 and 6. Patentability may depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of subject matter of claims to the medical use of a compound. It does, however, allow claims to the first medical application of a known compound or the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.

			٠
	÷		

International application No. PCT/EP 00/06293

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1-8	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-8	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1,4,5,7,8	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: WO 99 23078 A (BASF) 14 May 1999

D2: DE 196 36 046 A (BASF) 12 March 1998

D3: WO 96 11914 A (BASF) 25 April 1996

D3 is not mentioned in the international search report, but is cited in the application.

1. Novelty (PCT Article 33(2))

The compounds disclosed in D1 under formula I (description page 3) are prejudicial to novelty of Claim 1 of the present application for (nomenclature of the present application) $R^6 = C_1 - C_8$ alkyl substituted with $(C_1 - C_4$ alkyl)NHCO, $(C_1 - C_4$ alkyl)2NCO, NH $(C_1 - C_4$ alkyl), $(C_1 - C_4$ alkyl)2N, the compounds disclosed under formula Ia (description page 24) additionally for $R^6 = C_1 - C_8$ alkyl substituted with amino.

The compounds disclosed in D2 under the formula I (description page 2) are prejudicial to novelty of Claim 1 of the present application for $R^6 = C_1 - C_8$ alkyl substituted with (possibly substituted) phenyl.

The compounds disclosed in D3 under the formula I

. • . ·



(description page 1-3) are prejudicial to novelty of Claim 1 of the present application for $R^1 = CO_2H$, tetrazole and $R^2 = C_1-C_4$ alkyl or when R^2 forms a ring with R^3 .

D1 also discloses the use of compounds claimed in the present application for the purposes claimed in Claims 2 to 8.

Claims 1 to 8 are not novel and therefore do not satisfy the requirements of PCT Article 33(1) and (2).

2. Inventive step (PCT Article 33(3))

D1-D3 disclose pyrimidine or triazine derivatives which act as antagonists of the endothelin receptors and can be regarded as closest prior art.

The problem to be solved by the present application is therefore to find further antagonists of the endothelin receptor.

Since the compounds claimed in Claim 1 of the present application do not differ from those disclosed in D1-D3 (see Box V.1), or differ only by the limitation to pyrimidine and slightly in the definition of R^3 or R^6 , the solution proposed is regarded as an obvious alternative.

In this case, an inventive step could be established only if the compounds claimed herein show an unexpected effect over the entire claimed region, compared to the compounds known from D1-D3, which is due to any structural differences from the structurally closest compounds.

In the absence of such comparative examples, the compounds of Claim 1 do not involve an inventive step.

D1 discloses the use of analogous compounds for the preparations, combinations and uses claimed in Claims 2-8.

Claims 1-8 therefore do not satisfy the requirement of inventive step as defined in PCT Article 33(3).

3. Industrial Applicability

Claims 2, 3 and 6 refer to a subject matter which is covered by PCT Rule 67.1(iv). For this reason, the industrial applicability of the subject matter of these claims is not assessed (PCT Article 34(4)(a)(i)).

	,		•

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEH-AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0 1 AUG 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aldanasial		a A ampletono a dos A accepto	1				
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 0050/050501		WEITERES VOR	GEHEN		ung über die Übersendung d Prüfungsberichts (Formblatt		
Internationales Aktenzeichen			Internationales Anmeld	edatum(Tag	/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Mona	t/Tag)
PCT/EP	00/06	6293	05/07/2000			20/07/1999	
Internation C07D23		tentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation ui	nd IPK			
	KTIE	NGESELLSCHAFT et	al.				
		ernationale vorläufige Prü rstellt und wird dem Anm				nalen vorläufigen Prüfun	g beauftragten
2. Diese	er BEI	RICHT umfaßt insgesamt	7 Blätter einschließlic	ch dieses [eckblatts.		
ι	ind/od	der Zeichnungen, die geä	indert wurden und dies	sem Berich	t zugrunde l	ter mit Beschreibungen, iegen, und/oder Blätter m 607 der Verwaltungsrich	nit vor dieser
Diese	e Anla	igen umfassen insgesam	t Blätter.				
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:				
1	\boxtimes	Grundlage des Berichts	;				
11		Priorität					
111	\boxtimes	Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuh	eit, erfinde	rische Tätig	keit und gewerbliche Anv	wendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichk	eit der Erfindung				
V	×	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendb	g nach Artikel 35(2) hir arkeit; Unterlagen und	nsichtlich d Erklärung	er Neuheit, en zur Stütz	der erfinderischen Tätigk ung dieser Feststellung	eit und der
VI		Bestimmte angeführte U	Jnterlagen				
VII		Bestimmte Mängel der i	internationalen Anmelo	dung			
VIII		Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen /	Anmeldung			
Datum der	Einreid	chung des Antrags		Datum de	r Fertigstellun	g dieses Berichts	
01/12/20	00			30.07.200	1		
	auftrag	nschrift der mit der internation gten Behörde:	nalen vorläufigen	Bevollmä	chtigter Bedie	nsteter	STORES MILLIUM
<i>၍</i>)	D-80	päisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	epmu d	Kollmar	nsberger, l	М	(Lange and Angel
	Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465				19 89 2399 73	64	WINDOWS THE CONTROL

			*
		<u>:</u>	•
			į
			į
•			

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06293

 Grundlage des Berie 	icnts	÷
---	-------	---

1.	Aut ein	fforderung nach Artil	edteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine kel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich im nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): :
	1-3	0	ursprüngliche Fassung
	Pat	tentansprüche, Nr.:	
	1-8		ursprüngliche Fassung
2.	die	internationale Anme	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der Idung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern its anderes angegeben ist.
	Die ein(Bestandteile stande gereicht; dabei hand	n der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache elt es sich um
		die Sprache der Üb Regel 23.1(b)).	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nacl
		die Veröffentlichung	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
		die Sprache der Üb ist (nach Regel 55.2	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 2 und/oder 55.3).
3.	Hin: inte	sichtlich der in der in rnationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der internationale	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
			das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den t der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
			die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen ntsprechen, wurde vorgelegt.
١.	Aufg	grund der Änderunge	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:
		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:

		٧

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06293

5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).
6.	Etw	aige zusätzliche Bemerkungen:
Ш.	Kei	ne Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
1.		gende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf nderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internationale Anmeldung.
	×	Ansprüche Nr. 2, 3, 6.
Ве	grün	dung:
	×	Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 2, 3, 6 beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (<i>genaue Angaben</i>): siehe Beiblatt
		Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (<i>genaue Angaben</i>):
		Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.
		Für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.
2.	und	e sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard pricht:
		Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
		Die computerlesbare Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
V.	_	ründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der erblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

		ķ

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06293

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-8

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ansprüche Ja:

Nein: Ansprüche 1-8

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

1,4,5,7,8

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

			•
			٧
	•		
			z.

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO 99 23078 A (BASF) 14. Mai 1999

D2: DE 196 36 046 A (BASF) 12. März 1998

D3: WO 96 11914 A (BASF) 25. April 1996

D3 wird im Internationalen Recherchenbericht nicht erwähnt, ist aber in der Anmeldung zitiert.

Zu Punkt III

Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 2, 3 und 6 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

Zu Punkt V

1. Neuheit (Artikel 33(2)PCT)

> Die in D1 unter der Formel I offenbarten Verbindungen (Beschreibung S. 3) sind neuheitsschädlich für Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung für (Nomenklatur der vorliegenden Anmeldung) R⁶=C₁-C₈-Alkyl substituiert mit (C₁-C₄-Alkyl)NHCO, (C₁-C₄-Alkyl)₂NCO, NH(C₁-C₄-Alkyl), (C₁-C₄-Alkyl)₂N, die unter Formel Ia (Beschreibung S. 24) offenbarten Verbindungen zusätzlich für R⁶=C₁-C₈-Alkyl substituiert mit Amino.

> Die in D2 unter der Formel I offenbarten Verbindungen (Beschreibung S. 2) sind

		•		ł
v.				

neuheitsschädlich für Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung für R⁶=C₁-C₈-Alkyl substituiert mit (evtl. substituiertem) Phenyl.

Die in D3 unter der Formel I offenbarten Verbindungen (Beschreibung S. 1-3) sind neuheitsschädlich für Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung für R1=CO2H, Tetrazol und R²=C₁-C₄-Alkyl oder für den Fall, dass R² mit R³ einen Ring bildet.

D1 offenbart zusätzlich die Verwendung von in der vorliegenden Anmeldung beanspruchten Verbindungen zu den in Anspruch 2-8 beanspruchten Zwecken.

Die Ansprüche 1-8 sind nicht neu und entsprechen daher nicht den Erfordernissen von Artikel 33 (1) und (2) PCT.

2. Erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT)

D1-D3 offenbaren Pyrimidin- bzw. Triazinderivate, die als Antagonisten des Endothelinrezeptors wirken und können als nächster Stand der Technik angesehen werden.

Das in der vorliegenden Anmeldung zu lösende Problem besteht daher darin, weitere Antagonisten des Endothelinrezeptors zu finden.

Da sich die in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung beanspruchten Verbindungen von den in D1-D3 offenbarten entweder nicht (siehe Punkt V.1.) oder nur durch die Einschränkung auf Pyrimidin und geringfügig in der Definition von R³ bzw. R6 unterscheiden, wird die vorgeschlagene Lösung als eine offensichtliche Alternative erachtet.

In einem solchen Fall könnte eine erfinderische Tätigkeit nur dann in Betracht gezogen werden, falls die hier beanspruchten Verbindungen gegenüber den aus D1-D3 bekannten Verbindungen über den gesamten beanspruchten Bereich einen unerwarteten Effekt zeigten, der auf eventuelle strukturelle Unterschiede zu den strukturell nächststehenden Verbindungen zurückzuführen sein müsste.

In Abwesenheit derartiger Vergleichsbeispiele beruht die Bereitstellung der in Anspruch 1 beanspruchten Verbindungen auf keiner erfinderischen Tätigkeit.

			v

D1 offenbart die Verwendung analoger Verbindungen für die in Ansprüchen 2-8 beanspruchten Zubereitungen, Kombinationen und Verwendungen.

Ansprüche 1-8 erfüllen daher nicht das Erfordernis der erfinderischen Tätigkeit gemäß Artikel 33(3) PCT.

3. Gewerbliche Anwendbarkeit

Die Ansprüche 2, 3 und 6 beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

	•	1		
				•,
				•
				,
			•	
•				
)÷		

VERTEAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

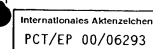
PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		die Übermittlung des internationalen
0050/050501	VORGEHEN Recherchenberichts (f zutreffend, nachstehe	Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 00/06293	(Tag/Monat/Jahr) 05/07/2000	20/07/1999
Anmelder		1 20/0/11/9/9
		•
BASF AKTIENGESELLSCHAFT		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	e von der Internationalen Recherchenbehörde ε ernationalen Rüro übermittelt	erstellt und wird dem Anmelder gemäß
	on all of the control	
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ßt insgesamt 2 Blätter.	
X Darüber hinaus liegt ihm jew	reils eine Kopie der in diesem Bericht genannter	Unterlagen zum Stand der Technik bei.
1 Counding des Revisits		
Grundlage des Berlohts A Hinsichtlich der Sprache ist die inter-	nationale Recherche auf der Grundlage der inte	ractionalan Armaldunu in des Coursts
durchgeführt worden, in der sie einge	ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts	anderes angegeben ist.
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde ein durchgeführt worden.	ngereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationaler	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale
	equenzprotokolls durchgeführt worden, das dung in Schriflicher Form enthalten ist.	
	nalen Anmeldung in computerlesbarer Form ein	gereicht worden ist.
	in schriftlicher Form eingereicht worden ist.	
	n in computerlesbarer Form eingereicht worden i	st.
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung ir	träglich eingereichte schriftliche Sequenzprotok m Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgeleg	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.
Die Erklärung, daß die in cor wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfaßten Informationen der	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche hab	en sich als nicht recherchierbar erwiesen (si	ehe Feld I)
	der Erfindung (siehe Feld II).	sile i cia i).
	3 ()	
4. Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfind	dung	
X wird der vom Anmelder einge	ereichte Wortlaut genehmigt.	
wurde der Wortlaut von der E	3ehörde wie folgt festgesetzt:	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung		
wird for vom Anmelder einge	ereichte Wortlaut genehmigt.	
wurde der Wortlaut nach Reg	gel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassur innerhalb eines Monats nach dem Datum der Al illungnahme vorlegen.	ng von der Behörde festgesetzt. Der osendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen is	t mit da Zusammenfassung zu veröffentlichen.	Abb. Nr
wie vom Anmelder vorgeschl	agen	keine der Abb.
weil der Anmelder selbst keir	ne Abbildung vorgeschlagen hat.	Sandar .
weil diese Abbildung die Erfir	ndung besser kennzeichnet.	





A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D239/52 C07D239/70 C07D239/34 C07D403/12 A61K31/505 A61P9/00 A61P11/00 A61P13/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D A61K A61P Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) CHEM ABS Data, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Χ WO 99 23078 A (BASF) 1-614. Mai 1999 (1999-05-14) Ansprüche DE 196 36 046 A (BASF) χ 1-6 12. März 1998 (1998–03–12) Ansprüche & WO 98 09953 A (BASF) χ 12. März 1998 (1998-03-12) in der Anmeldung erwähnt Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld Cizu Χ Siehe Anhang Patentfamilie * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen. Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche. Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 9. November 2000 22/11/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Francois, J Fax: (+31-70) 340-3016



ERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International	Application No
PCT/EP	00/06293

Patent docum cited in search		Publication date	ſ	Patent family member(s)	Publication date
WO 992307	8 A	14-05-1999	DE	19752904 A	15-07-1999
			DE	19809376 A	09-09-1999
			AU	2266199 A	24-05-1999
			BR	9814951 A	03-10-2000
			EP	1027338 A	16-08-2000
			HR	980560 A	31-08-1999
			NO	20002124 A	26-04-2000
DE 196360	46 A	12-03-1998	- AU	4552497 A	26-03-1998
			BR	9711693 A	24-08-1999
			CN	1236362 A	24-11-1999
			WO	9809953 A	12-03-1998
			EP	0929529 A	21-07-1999
			NO	991079 A	04-05-1999
			PL	331998 A	16-08-1999
			SK	25999 A	10-09-1999
			ZA	9707946 A	04-03-1999

(19) Welt rganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Januar 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/05771 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 239/52, 239/70, 239/34, 403/12, A61K 31/505, A61P 9/00, 11/00, 13/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/06293

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Juli 2000 (05.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 33 164.2

20. Juli 1999 (20.07.1999) DI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): AMBERG, Wilhelm [DE/DE]; Schälzigweg 79, D-68723 Schwetzingen (DE). KETTSCHAU, Georg [DE/DE]; Saarburger Str. 29, D-67071 Ludwigshafen (DE).

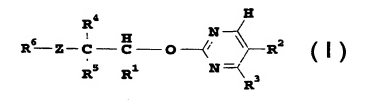
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL CARBOXYLIC ACID DERIVATIVES WITH 5,6 SUBSTITUTED PYRIMIDINE RING, THE PRODUCTION AND UTILIZATION THEREOF AS ENDOTHELIN RECEPTOR ANTAGONISTS
- (54) Bezeichnung: NEUE CARBONSÄUREDERIVATE MIT 5,6 SUBSTITUIERTEM PYRIMIDINRING, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG ALS ENDOTHELIN REZEPTORANTAGONISTEN



- (57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I), whereby the substituents have the meaning cited in the description. The invention also relates to the utilization of said derivatives.
- (57) Zusammenfassung: Verbindungen der Formel (I), wobei die Substituenten die in der Beschreibung angegebene Bedeutung besitzen, und ihre Verwendung.

		1,
		€.

WO 01/05771

Neue Carbonsäurederivate mit 5,6 substituiertem Pyrimidinring, ihre Herstellung und Verwendung als Endothelin Rezeptorantagonisten

5

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbonsäuredrivate, deren Herstellung und Verwendung.

10

Endothelin ist ein aus 21 Aminosäuren aufgebautes Peptid, das von vaskulärem Endothel synthetisiert und freigesetzt wird.

Endothelin existiert in drei Isoformen, ET-1, ET-2 und ET-3. Im Folgenden bezeichnet "Endothelin" oder "ET" eine oder alle Isoformen von Endothelin. Endothelin ist ein potenter Vasokonstriktor und hat einen starken Effekt auf den Gefäßtonus. Es ist bekannt, daß diese Vasokonstriktion von der Bindung von Endothelin an seinen Rezeptor verursacht wird (Nature, 332, 411-415, 1988; FEBS Letters, 231, 440-444, 1988 und Biochem. Biophys. Res.

20 Commun., <u>154</u>, 868-875, 1988).

Erhöhte oder abnormale Freisetzung von Endothelin verursacht eine anhaltende Gefäßkontraktion in peripheren, renalen und zerebralen Blutgefäßen, die zu Krankheiten führen kann. Wie in der Literatur

- 25 berichtet, ist Endothelin in einer Reihe von Krankheiten involviert. Dazu zählen: Hypertonie, akuter Myokardinfarkt, pulmonäre Hypertonie, Raynaud-Syndrom, zerebrale Vasospasmen, Schlaganfall, benigne Prostatahypertrophie, Atherosklerose, Asthma und Prostatakrebs (J. Vascular Med. Biology 2, 207 (1990), J. Am. Med.
- 30 Association 264, 2868 (1990), Nature 344, 114 (1990), N. Engl.
 J. Med. 322, 205 (1989), N. Engl. J. Med. 328, 1732 (1993),
 Nephron 66, 373 (1994), Stroke 25, 904 (1994), Nature 365, 759
 (1993), J. Mol. Cell. Cardiol. 27, A234 (1995); Cancer Research
 56, 663 (1996), Nature Medicine 1, 944, (1995)).

35

Mindestens zwei Endothelinrezeptorsubtypen, ET_A- und ET_B-Rezeptor, werden zur Zeit in der Literatur beschrieben (Nature <u>348</u>, 730 (1990), Nature <u>348</u>, 732 (1990)). Daher sollten Substanzen, die die Bindung von Endothelin an einen oder an beide Rezeptoren an inhibieren, physiologische Effekte von Endothelin antagonisieren und daher wertvolle Pharmaka darstellen.

Die Herstellung und Verwendung von Endothelin Rezeptorantagonisten wurden bereits in WO 95/26716, WO 96/11914, WO 97/09294,

45 WO97/12878, WO 97/38980, WO97/38981, WO 97/38982, WO98/09953, WO98/27070, DE 19726146.9, DE 19748238.4, DE 19750529.5, DE 19806438.1, DE 19809144.3 und DE 19836044.4 beschrieben. Bei

weitergehenden Untersuchungen stellte sich heraus, daß verwandte Verbindungen mit 5,6 substituiertem Pyrimidinring in bezug auf Rezeptoraffinität und Rezeptorbindungsprofil vorteilhafte Eigenschaften besitzen. Ihre Herstellung und Verwendung ist Gegenstand 5 der vorliegenden Patentschrift.

Gegenstand der Erfindung sind Carbonsäurederivate der Formel I

15 wobei R1 steht für Tetrazol oder für eine Gruppe

20

in der R folgende Bedeutung hat:

- a) ein Rest OR7, worin R7 bedeutet:
- Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls, das Kation eines Erdalkalimetalls, ein physiologisch verträgliches organisches Ammoniumion wie tertiäres C_1 - C_4 -Alkylammonium oder das Ammoniumion;
- C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₈-Alkyl, CH₂-Phenyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, Mercapto, C₁-C₄-Alkylthio, Amino, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂;

Eine C_3 - C_6 -Alkenyl - oder eine C_3 - C_6 -Alkinylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

R⁷ kann weiterhin ein Phenylrest sein, welcher ein bis fünf
Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen
kann: Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Hydroxy,
C₁-C₄-Alkoxy, Mercapto, C₁-C₄-Alkylthio, Amino,
NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂;

b) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Hetero-aromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome, oder eins bis zwei C_1-C_4 -Alkyl oder eins bis zwei C_1-C_4 -Alkoxygruppen tragen kann;

5

c) eine Gruppe

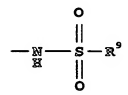
$$-0-(CH_2)_p-S-R^8$$

10

in der k die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^8 für

- C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder Phenyl steht, das durch einen oder mehrere, z.B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann:
 Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
 Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Mercapto, Amino,
 NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂;
 - d) ein Rest

25



worin R9 bedeutet:

30

 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_3-C_6-Alkenyl$, $C_3-C_6-Alkinyl$, $C_3-C_8-Cycloalkyl$, wobei diese Reste einen $C_1-C_4-Alkoxy-$, $C_1-C_4-Alkylthio-und/oder$ einen Phenylrest wie unter c) genannt tragen können;

- Phenyl, das durch ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Mercapto, Amino, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂.
- 40 Die übrigen Substituenten haben die folgende Bedeutung:
- R² Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Hydroxyalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio, oder CR² bildet zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring, der durch eine oder zwei

C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein kann und worin jeweils

eine oder mehrere Methylengruppen durch Sauerstoff, Schwefel, -NH oder -N(C_1 - C_4 -Alkyl) ersetzt sein können.

R³ Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen,

C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₃-C₆-Alkenyloxy,

C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Hydroxyalkyl,

C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy,

-NH-O-C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder CR³ bildet wie unter

R² angegeben zusammen mit CR² einen 5- oder 6-gliedrigen Ring

10

R⁴ und R⁵ (die gleich oder verschieden sein können):

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkyl$ thio, Amino, $NH(C_1-C_4-Alkyl)$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$; oder

Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind;

oder C₃-C₇-Cycloalkyl;

25

40

R⁶ Wasserstoff,

C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cyclo-alkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder mehrfach substituiert sein können durch: Hydroxy, Mercapto, Carboxy, Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄-Alkyl)NHCarbonyl, (C₁-C₄-Alkyl)₂NCarbonyl, C₃-C₈-Alkylcarbonylalkyl, Amino, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Phenoxy oder Phenyl, wobei die genannten Arylreste ein- oder mehrfach substituiert sein können, z.B. ein- bis dreifach durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Mercapto, Carboxy, Hydroxy, Amino, R¹⁰,

oder Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere
der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro,

 $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$, $NH(C_1-C_4-Alkyl)$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$, Dioxomethylen, Dioxoethylen, $C_1-C_4-Alkyl$ thio substituiertes Phenyl

der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio,

 $NH(C_1-C_4-Alkyl)$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$ oder Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

- ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei
- die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio;
- 15 R^{10} $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio, $C_1-C_4-Alkoxy$, die einen der folgenden Reste tragen: Hydroxy, Carboxy, Amino, $NH(C_1-C_4-Alkyl)$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$, Carboxamid oder $CON(C_1-C_4-Alkyl)_2$;
 - Z Schwefel oder Sauerstoff.

20

Hierbei und im weiteren gelten folgende Definitionen:

Ein Alkalimetall ist z.B. Lithium, Natrium, Kalium;

25 Ein Erdalkalimetall ist z.B. Calcium, Magnesium, Bariúm;

Organische Ammoniumionen sind protonierte Amine wie z.B. Ethanolamin, Diethanolamin, Ethylendiamin, Diethylamin oder Piperazin;

- **30** C₃-C--Cycloalkyl ist z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl;
 - C_1 - C_4 -Halogenalkyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl,
- 35 Dichlorfluormethyl, Trichlormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl,
 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl,
 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl oder Pentafluorethyl;
- &O C₁-C₂-Halogenalkoxy kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy, 2-Fluorethoxy oder Pentafluorethoxy;

 C_1 - C_4 -Alkyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Methyl, Ethyl, 1-Propyl, 2-Propyl, 2-Methyl-2-propyl, 2-Methyl-1-propyl, 1-Butyl oder 2-Butyl;

- 5 C₂-C₄-Alkenyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Ethenyl, 1-Propen-3-yl, 1-Propen-2-yl, 1-Propen-1-yl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Butenyl oder 2-Butenyl;
- C₂-C₄-Alkinyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Ethinyl, 10 1-Propin-1-yl, 1-Propin-3-yl, 1-Butin-4-yl oder 2-Butin-4-yl;

 $C_1-C_4-Alkoxy$ kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy, 1-Methylethoxy, Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy oder 1,1-Dimethylethoxy;

15

C₃-C₆-Alkenyloxy kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Allyloxy, 2-Buten-1-yloxy oder 3-Buten-2-yloxy;

C₃-C₆-Alkinyloxy kann linear oder verzweigt sein wie z.B. 20 2-Propin-1-yloxy, 2-Butin-1-yloxy oder 3-Butin-2-yloxy;

C₁-C₄-Alkylthio kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio oder 1,1-Dimethylethylthio; thio;

C₁-C₄-Alkylcarbonyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Acetyl, Ethylcarbonyl oder 2-Propylcarbonyl;

30 C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl kann linear oder verzweigt sein wie z.B. Metoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Propoxycarbonyl, i-Propoxycarbonyl oder n-Butoxycarbonyl;

 $C_3-C_8-Alkylcarbonylalkyl$ kann linear oder verzweigt sein, z.B. 35 2-0xo-prop-1-yl, 3-0xo-but-1-yl oder 3-0xo-but-2-yl

 $C_1-C_8-Alkyl$ kann linear oder verzweigt sein wie z.B. $C_1-C_4-Alkyl$, Pentyl, Hexyl, Heptyl oder Octyl;

&O Halogen ist z.B. Fluor, Chlor, Brom, Jod.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind solche Verbindungen, aus denen sich die Verbindungen der Formel I freisetzen lassen (sog. Prodrugs).

Bevorzugt sind solche Prodrugs, bei denen die Freisetzung unter solchen Bedingungen abläuft, wie sie in bestimmten Körper-kompartimenten, z.B. im Magen, Darm, Blutkreislauf, Leber, vorherrschen.

5

Die Verbindungen und auch die Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, wie z.B. II und IV, können ein oder mehrere asymmetrische substituierte Kohlenstoffatome besitzen. Solche Verbindungen können als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren Mischung vorliegen. Bevorzugt ist die Verwendung einer enantiomerenreinen Verbindung als Wirkstoff.

Gegenstand der Erfindung ist weiter die Verwendung der oben genannten Carbonsäurederivate zur Herstellung von Arzneimitteln, 15 insbesondere zur Herstellung von Hemmstoffen für Endothelinrezeptoren.

Die Herstellung der Verbindungen mit der allgemeinen Formel IV, in denen Z Schwefel oder Sauerstoff ist (IV), kann wie in 20 WO 96/11914 beschrieben, erfolgen.

Verbindungen der allgemeinen Formel III sind entweder bekannt 30 oder können z.B. durch Reduktion der entsprechenden Carbonsäuren bzw deren Ester, oder durch andere allgemein bekannte Methoden synthetisiert werden.

Verbindungen der Formel IV kann man in enantionmerenreiner Form 35 über eine sauer katalysierte Umetherung erhalten, wie dies in WO 98/09953 beschrieben wurde.

Weiterhin kann man enantiomerenreine Verbindungen der Formel IV erhalten, indem man mit racemischen bzw. diastereomeren Verbindu40 gnen der Formel IV eine klassische Racematspaltung mit geeigneten enantiomerenreinen Basen durchführt. Als solche Basen eigenen sich z.B. 4-Chlorphenylethylamin und die Basen, die in WO 96/11914 genannt werden.

45 Die erfindungsgemäßen Verbindungen, in denen die Substituenten die unter der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutung haben, können beispielsweise derart hergestellt werden, daß man die

Carbonsäurederivate der allgemeinen Formel IV, in denen die Substituenten die angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der allgemeinen Formel V zur Reaktion bringt.

10
$$\mathbb{R}$$
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}
 \mathbb{R}

In Formel V bedeutet R¹¹ Halogen oder R¹²-SO₂-, wobei R¹²
C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder Phenyl sein kann. Die Reaktion findet bevorzugt in einem inerten Lösungs- oder Verdünnungsmittel unter Zusatz einer geeigneten Base, d.h. einer Base, die eine Deprotonierung des Zwischenproduktes IV bewirkt, in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

20 Ist R^1 ein Ester so können die Verbindungen mit R^1 = COOH durch saure, basische oder katalytische Spaltung der Estergruppe hergestellt werden.

Verbindungen des Typs I mit R¹ = COOH lassen sich weiterhin direkt 25 erhalten, wenn man das Zwischenprodukt IV, in dem R¹ COOH bedeutet, mit zwei Equivalenten einer geeigneten Base deprotoniert und mit Verbindungen der allgemeinen Formel V zur Reaktion bringt. Auch hier findet die Reaktion in einem inerten Lösungsmittel und in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Siedepunkt 30 des Lösungsmittels statt.

Beispiele für solche Lösungsmittel beziehungsweise Verdünnungsmittel sind aliphatische, alicyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, die jeweils gegebenenfalls chloriert sein können, wie zum Beispiel Hexan, Cyclohexan, Petrolether, Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Ethylchlorid und Trichlorethylen, Ether, wie zum Beispiel Diisopropylether, Dibutylether, Methyl-tert.-Butylether, Propylenoxid, Dioxan und Tetrahydrofuran, Nitrile, wie zum Beispiel Spiel Acetonitril und Propionitril, Säureamide, wie zum Beispiel Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, Sulfoxide und Sulfone, wie zum Beispiel Dimethylsulfoxid und Sulfolan.

45 Verbindungen der Formel V sind bekannt, teilweise käuflich oder können nach allgemein bekannter Weise hergestellt werden.

Als Base kann ein Alkali- oder Erdalkalimetallhydrid wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid oder Calciumhydrid, ein Carbonat wie Alkali-metallcarbonat, z.B. Natrium- oder Kaliumcarbonat, ein Alkali-oder Erdalkalimetallhydroxid wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, 5 eine metallorganische Verbindung wie Butyllithium oder ein Alkaliamid wie Lithiumdiisopropylamid dienen.

Verbindungen der Formel I können auch dadurch hergestellt werden, daß man von den entsprechenden Carbonsäuren, d. h. Verbindungen der Formel I, in denen R¹ COOH bedeutet, ausgeht und diese zunächst auf übliche Weise in eine aktivierte Form wie ein Säurehalogenid, ein Anhydrid oder Imidazolid überführt und dieses dann mit einer entsprechenden Hydroxylverbindung HOR¹ umsetzt. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert oft die Zugabe einer Base, wie z. B. Triethylamin, Pyridin, Imidazol oder Diazabicycloundecan in Betracht kommen. Diese beiden Schritte lassen sich beispielsweise auch dadurch vereinfachen, daß man die Carbonsäure in Gegenwart eines wasserabspaltenden Mittels wie eines Carbodiimids auf die Hydroxylverbindung einwirken läßt.

Außerdem können Verbindungen der Formel I auch dadurch hergestellt werden, daß man von den Salzen der entsprechenden Carbonsäuren ausgeht, d. h. von Verbindungen der Formel I, in denen R¹ 25 für eine Gruppe COOM stehen, wobei M ein Alkalimetallkation oder das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations sein kann. Diese Salze lassen sich mit vielen Verbindungen der Formel R⁷-A zur Reaktion bringen, wobei A eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe bedeutet, beispielsweise Halogen wie Chlor, Brom, Iod oder gegebe-30 nenfalls durch Halogen, Alkyl oder Halogenalkyl substituiertes Aryl- oder Alkylsulfonyl wie z.B. Toluolsulfonyl und Methylsulfonyl oder eine andere äquivalente Abgangsgruppe. Verbindungen der Formel R7-A mit einem reaktionsfähigen Substituenten A sind bekannt oder mit dem allgemeinen Fachwissen leicht zu erhalten. 35 Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und wird vorteilhaft unter Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen, vorgenommen.

In einigen Fällen ist zur Herstellung der erfindungsgemäßen

40 Verbindungen I die Anwendung allgemein bekannter Schutzgruppentechniken erforderlich. Soll beispielsweise R⁶ = 4-Hydroxyphenyl bedeuten, so kann die Hydroxygruppe zunächst als Benzylether geschützt sein, der dann auf einer geeigneten Stufe in der Reaktionssequenz gespalten wird.

Verbindungen der Formel I, in denen R¹ Tetrazol bedeutet, können wie in WO 96/11914 beschrieben, hergestellt werden.

Im Hinblick auf die biologische Wirkung sind Carbonsäurederivate
5 der allgemeinen Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw.
reine Diastereomere oder als deren Mischung - bevorzugt, in denen
die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R² Hydroxy, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Halogenalkyl-,

 C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Halogenalkoxy-, C₁-C₄-Alkylthio oder CR²

 bildet zusammen mit CR³ einen 5- oder 6-gliedrigen Alkylenoder Alkenylenring, der durch eine oder zwei C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein kann, und worin jeweils eine oder
 mehrere Methylengruppen durch Sauerstoff, Schwefel, -NH oder
 -N(C₁-C₄-Alkyl) ersetzt sein können;
- R³ Hydroxy, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Halogenalkyl-, C₁-C₄-Alkoxy-, C₁-C₄-Halogenalkoxy-, C₁-C₄-Alkylthio, Halogen oder CR³ bildet wie unter R² angegeben zusammen mit CR² einen 5- oder 6-gliedrigen Ring;
- R⁴ und R⁵ Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere,
 z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein
 können: Halogen, Cyano, Hydroxy, Mercapto, Amino, C₁-C₄-Alkyl,
 C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy,
 C₁-C₄-Alkylthio, NH(C₁-C₄-Alkyl)₂, N(C₁-C₄-Alkyl)₂,
 C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl;
- Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO₂-, NH- oder N(C₁-C₄-Alkyl)-Gruppe miteinander verbunden sind

oder $C_3-C_7-Cycloalkyl;$

- R⁶ C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio,
- C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, Hydroxycarbonyl, C_1 -C₄-Alkoxycarbonyl, NH(C₁-C₄-Alkyl)₂, N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Phenoxy oder Phenyl, wobei die genannten Arylreste ein- oder mehrfach substituiert sein können, z.B. ein- bis dreifach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy,
- C_1-C_4 -Halogenalkoxy, R^{10} , C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl, Dioxomethylen, Dioxoethylen, C_1-C_4 -Alkylthio Phenyl oder Phenoxy;

Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio,

5 $NH(C_1-C_4-Alkyl)_2$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy und/oder

15 C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1-C_4 -Alkylthio;

 R^{10} $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, die einen der folgenden Reste tragen: Hydroxy, Carboxamid oder $CON(C_1-C_4-Alkyl)_2$;

20

10

Z Schwefel oder Sauerstoff;

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I - sowohl als reine Enantiomere bzw. reine Diastereomere oder als deren 25 Mischung - in denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R² C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, insbesondere Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy oder CR² bildet zusammen mit CR³ einen 5-gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring, der durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann und worin jeweils eine oder mehrere Methylengruppen durch Sauerstoff oder Schwefel ersetzt sein können;
- 35 R³ C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, insbesondere Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy oder CR³ bildet wie unter R² angegeben zusammen mit CR² einen 5-gliedrigen Ring;
- 40 R^4 und R^5 Phenyl (gleich oder verschieden), die durch einen oder mehrere, z.B. einen bis drei der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Hydroxy, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder

 R^4 und R^5 sind Phenylgruppen, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO_2 -, NH- oder $N(C_1-C_4-Alkyl)$ -Gruppe miteinander verbunden sind; oder

5

R4 und R5 sind Cyclohexyl;

R⁶ C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein-oder mehrfach substituiert sein können durch: Halogen, Hydroxy, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyl-oxy, C₁-C₄-Alkylthio, Phenoxy oder Phenyl, wobei die genannten Arylreste ein- oder mehrfach substituiert sein können, z.B. ein- bis dreifach durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Dioxomethylen, Dioxoethylen, C₁-C₄-Alkylthio;

15

20

25

30

Phenyl oder Naphthyl, das durch einen oder mehreren der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1-C_4 -Alkylthio, C_1-C_4 -Akylamino oder C_1-C_4 -Dialkylamino;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein Stickstoffatom und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenyl-carbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

Z Schwefel oder Sauerstoff;

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bieten ein neues
35 therapeutisches Potential für die Behandlung von Hypertonie,
pulmonalem Hochdruck, Myokardinfarkt, Angina Pectoris,
Arrhythmie, akutem/chronischem Nierenversagen, chronischer
Herzinsuffizienz, Niereninsuffizienz, zerebralen Vasospasmen,
zerebraler Ischämie, Subarachnoidalblutungen, Migräne, Asthma,
40 Atherosklerose, endotoxischem Schock, Endotoxin-induziertem
Organversagen, intravaskulärer Koagulation, Restenose nach Angioplastie und by-pass Operationen, benigne Prostata-Hyperplasie,
Leberzirrhose, Erektionsstörung, ischämisches und durch Intoxikation verursachtes Nierenversagen bzw. Hypertonie, Metastasierung
45 und Wachstum mesenchymaler Tumoren, Kontrastmittel-induziertes
Nierenversagen, Pankreatitis, insbesondere akute Pankreatitis,
gastrointestinale Ulcera.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Kombinationen aus Endothelinrezeptorantagonisten der Formel I und Inhibitoren des Renin-Angiotensin Systems. Inhibitoren des Renin-Angiotensin-Systems sind Reninhemmer, Angiotensin-II-Antagonisten und Angiotensin-Converting-Enzyme (ACE)-Hemmer. Bevorzugt sind Kombinationen aus Endothelinrezeptorantagonisten der Formel I und ACE-Hemmern.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Kombinationen aus Endothelinrezeptorantagonisten der Formel I und Beta-Blockern.

10

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Kombinationen aus Endothelinrezeptorantagonisten der Formel I und Diuretika.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Kombinationen aus
15 Endothelinrezeptorantagonisten der Formel I und Substanzen, die die Wirkung von VEGF (vascular endothelial growth factor) blokkieren. solche Substanzen sind Beispielsweise gegen VEGF gerichtete Antikörper oder spezifische Bindeproteine oder auch niedermolekulare Substanzen, die VEGF Freisetzung oder Rezeptorbindung spezifisch Hemmen können.

Die vorstehend genannten Kombinationen können gleichzeitig oder nacheinander zeitlich abgestuft verabreicht werden. Sie können sowohl in einer einzigen galenischen Formulierung oder auch in 25 getrennten Formulierungen eingesetzt werden. Die Applikationsform kann auch unterschiedlich sein, beispielsweise können die Endothelinrezeptorantagonisten oral und VEGF- Hemmer parenteral verabreicht werden.

30 Diese Kombinationspräparate eignen sich vor allem zur Behandlung und Verhütung von Hypertension und deren Folgeerkrankungen, sowie zur Behandlung von Herzinsuffizienz.

Die gute Wirkung der Verbindungen läßt sich in folgenden Versu-35 chen zeigen:

Rezeptorbindungsstudien

Für Bindungsstudien wurden klonierte humane ET_A - oder ET_B -Rezep- 40 tor-exprimierende CHO-Zellen eingesetzt.

Membranpräparation

Die ET_A- oder ET_B-Rezeptor-exprimierenden CHO-Zellen wurden in &5 DMEM NUT MIX F₁₂-Medium (Gibco, Nr. 21331-020) mit 10 % fötalem Kälberserum (PAA Laboratories GmbH, Linz, Nr. A15-022), 1 mM Glutamin (Gibco Nr. 25030-024), 100 E/ml Penicillin und 100 µg/ml

Streptomycin (Gibco, Sigma Nr P-0781) vermehrt. Nach 48 Stunden wurden die Zellen mit PBS gewaschen und mit 0,05 % trypsin-haltiger PBS 5 Minuten bei 37°C inkubiert. Danach wurde mit Medium neutralisiert und die Zellen durch Zentrifugation bei 300 x g gesammelt.

Für die Membranpräparation wurden die Zellen auf eine Konzentration von 10⁸ Zellen/ml Puffer (50 mM Tris·HCL Puffer, pH 7.4) eingestellt und danach durch Ultraschall desintegriert Branson 10 Sonifier 250, 40-70 Sekunden/constant/output 20).

Bindungstests

Für den ET_A - und ET_B -Rezeptorbindungstest wurden die Membranen in 15 Inkubationspuffer (50 mM Tris-HCl, pH 7,4 mit 5 mM MnCl₂, 40 mg/ml Bacitracin und 0,2 % BSA) in einer Konzentration von 50 µg Protein pro Testansatz suspendiert und bei 25°C mit 25 pM [125J]-ET₁ (ET_A-Rezeptortest) oder 25 pM [125J]-ET₃ (ET_B-Rezeptortest) in Anwesenheit und Abwesenheit von Test-substanz inkubiert.

- 20 Die unspezifische Bindung wurde mit 10^{-7} M ET $_1$ bestimmt. Nach 30 min wurde der freie und der gebundene Radioligand durch Filtration über GF/B Glasfaserfilter (Whatman, England) an einem Skatron-Zellsammler (Skatron, Lier, Norwegen) getrennt und die Filter mit eiskaltem Tris-HCl-Puffer, pH 7,4 mit 0,2 % BSA
- 25 gewaschen. Die auf den Filtern gesammelte Radioaktivität wurde mit einem Packard 2200 CA Flüssigkeits-zintillationszähler quantifiziert.

Funktioneller Gefäßtest für Endothelin-Rezeptorantagonisten 30

An Aortensegmenten des Kaninchens wird nach einer Vorspannung von 2 g und einer Relaxationszeit von 1 h in Krebs-Henseleitlösung bei 37oC und einem pH-Wert zwischen 7,3 und 7,4 zunächst eine K+-Kontraktur ausgelöst. Nach Auswaschen wird eine Endothelin35 Dosiswirkungskurve bis zum Maximum erstellt.

Potentielle Endothelin-Antagonisten werden an anderen Präparaten des gleichen Gefäßes 15 min vor Beginn der Endothelin-Dosiswirkungskurve appliziert. Die Effekte des Endothelins werden in % der K+-Kontraktur berechnet. Bei wirksamen Endothelin-Antagonisten kommt es zur Rechtsverschiebung der Endothelin-Dosiswirkungskurve.

Testung der ET-Antagonisten in vivo:

Männliche 250 - 300 g schwere SD-Ratten wurden mit Amobarbital narkotisiert, künstlich beatmet, vagotomisiert und despinali5 siert. Die Arteria carotis und Vena jugularis wurden kathetisiert.

In Kontrolltieren führt die intravenöse Gabe von 1 $\mu g/kg$ ET1 zu einem deutlichen Blutdruckanstieg, der über einen längeren Zeit10 raum anhält.

Den Testtieren wurde 30 min vor der ET1 Gabe die Testverbindungen i.v. injiziert (1 ml/kg). Zur Bestimmung der ET-antagonistischen Eigenschaften wurden die Blutdruckänderungen in den Testtieren 15 mit denen in den Kontrolltieren verglichen.

p.o. - Testung der gemischten ET_A - und ET_B -Antagonisten:

Männliche 250-350g schwere normotone Ratten (Sprague Dawley, Jan20 vier) werden mit den Testsubstanzen oral vorbehandelt. 80 Minuten später werden die Tiere mit Urethan narkotisiert und die A. carotis (für Blutdruckmessung) sowie die V. jugularis (Applikation von big Endothelin/Endothelin 1) katheterisiert.

- 25 Nach einer Stabilisierungsphase wird big Endothelin (20 μg/kg, Appl. Vol. 0.5 ml/kg) bzw. ET1 (0.3 μg/kg, Appl. Vol. 0.5 ml/kg) intravenös gegeben. Blutdruck und Herzfrequenz werden kontinuierlich über 30 Minuten registriert. Die deutlichen und langanhaltenden Blutdruckänderungen werden als Fläche unter der Kurve
- 30 (AUC) berechnet. Zur Bestimmung der antagonistischen Wirkung der Testsubstanzen wird die AUC der Substanzbehandelten Tiere mit der AUC der Kontrolltiere verglichen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in üblicher Weise oral 35 oder parenteral (subkutan, intravenös, intramuskulär, intraperotoneal) verabfolgt werden. Die Applikation kann auch mit Dämpfen oder Sprays durch den Nasen-Rachenraum erfolgen.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten 40 sowie von der Applikationsart ab. In der Regel beträgt die tägliche Wirkstoffdosis zwischen etwa 0,5 und 50 mg/kg Körpergewicht bei oraler Gabe und zwischen etwa 0,1 und 10 mg/kg Körpergewicht bei parenteraler Gabe.

45 Die neuen Verbindungen können in den gebräuchlichen galenischen Applikationsformen fest oder flüssig angewendet werden, z.B. als Tabletten, Filmtabletten, Kapseln, Pulver, Granulate, Dragees,

Suppositorien, Lösungen, Salben, Cremes oder Sprays. Diese werden in üblicher Weise hergestellt. Die Wirkstoffe können dabei mit den üblichen galenischen Hilfsmitteln wie Tablettenbindern, Füllstoffen, Konservierungsmitteln, Tablettensprengmitteln, Fließ5 reguliermitteln, Weichmachern, Netzmitteln, Dispergiermitteln, Emulgatoren, Lösungsmitteln, Retardierungsmitteln, Antioxidantien und/oder Treibgasen verarbeitet werden (vgl. H. Sucker et al.: Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart, 1991). Die so erhaltenen Applikationsformen enthalten den Wirkstoff
10 normalerweise in einer Menge von 0,1 bis 90 Gew.-%.

Synthesebeispiele

Beispiel 1

15

2-Methylsulfanyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

Eine Lösung aus 16.4g Kaliumcarbonat (119 mmol) und 42.3g S-Methylisothioharnstoff Sulfat (152 mmol), wurde mit 4.9g

20 (44 mmol) 2-Oxo-cyclopentancarbaldehyd, gelöst in 100 ml Wasser, innerhalb von einer Stunde versetzt, über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und dann 6 Stunden auf 65°C erhitzt. Die wäßrige Lösung wurde mit Pentan extrahiert, die organische Phase eingengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Heptan/

25 Essigester 8:2), wobei 0.93g der Zielverbindung als Feststoff erhalten wurden.

Beispiel 2

30 2-Methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin

hydro-5H-cyclopentapyrimidin in 20 ml Methanol, wurde bei 0°C abwechselnd mit einer Lösung von 9.9g (16.1 mmol) Oxone in 70 ml

35 Wasser und 4M Natonlauge so versetzt, daß ein pH-Wert von 2-3 eingehalten wurde. Nach beendeter Zugabe wurde der Ansatz 2 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt, dann mit Essigester extrahiert, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der feste Rückstand (0.93g) wurde ohne weitere Reinigung eingesetzt.

Eine Lösung von 0.85g (5.1 mmol) 2-Methylsulfanyl-6,7-di-

Beispiel 3

2-(6,7-Dihydro-5*H*-cyclopentapyrimidin-2-yl-oxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester

5

Zu einer Suspension von 0.1g NaH (3.3 mmol, 80% in Weißöl) in 10 ml DMF wurden bei 0°C 0.6g (1.6 mmol) 2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester, in DMF gelöst, getropft. Nach 30 Minuten Rühren wurde das Gemisch mit 10 420mg (2.1 mmol) 2-Methylsulfonyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin in 10 ml DMF versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wurde auf Eiswasser gegossen dreimal mit Diethylether extrahiert. Die Etherphasen wurden mit Magnesiumsulfat getrocknet anschließend filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der gelbe Rückstand (0.54 g) wurde an Kieselgel chromatographiert, wobei 243 mg des gewünschten Produkts isoliert

 $MS (API): 503 (M+Na)^{+}$

werden konnten.

20

Beispiel 4

2-(6,7-Dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure (I-136)

25

Eine Lösung von 0.23g 2-(6,7-Dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäurebenzylester in 15 ml Essigester/Methanol 2:1 wurde unter Verwendung von 60 mg Palladium auf Aktivkohle (10%) mit Wasserstoff unter Normaldruck bei Raumtemperatur über 24 Stunden hydriert. Der Ansatz wurde filtriert, eingeengt, der Rückstand (177mg) in Diethylether aufgerührt, filtriert und dann getrocknet. Vom Zielprodukt wurden 95mg isoliert.

1H-NMR (d_6 -DMSO, 200MHz): 8,3 (s, 1H), 7,2-7,4 (m, 10H); 6,15 **35** (s, 1H); 3,3 (s, 3H); 2,8 (m, 4H), 2,1 (m, 2H).

Beispiel 5

2-Chlor-4-methoxy-5-methylpyrimidin

40

Eine Lösung aus 25g 2,4 Dichlor-5-methylpyrimidin in Methanol wurde auf 0°C abgekühlt, mit 28.5 ml Natriummethylatlösung (30% in Methanol) versetzt und zunächst eine Stunde bei 0°C und dann 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde die entstandene Suspensionvom vom Lösunsmittel befreit, in Wasser aufgenommen, und mit Ether extrahiert. Die organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert, eingeengt und der so

erhaltene Rückstand an Kieselgel chromatographiert, wobei 11.4g der Zielverbindung erhalten wurden.

Beispiel 6

5

2-(4-Methoxy-5-methylpyrimidin-2-yloxy)-3-isopropoxy-3,3-diphenyl-propionsäure (I-5)

Zu einer Suspension von 0.23 g Natriumhydrid (7.6 mmol, 80% in 10 Weißöl) in 20 ml DMF bei 0°C wurden 0.76g (2.5 mmol) 2-Hydroxy-3-isopropoxy-3,3-diphenyl-propionsäure, in DMF gelöst, zugetropft. Nach 30 Minuten Rühren wurde das Gemisch mit 0.6 g (3.8 mmol) 2-Chlor-4-methoxy-5-methylpyrimidin in 10 ml DMF versetzt dann zunächst über Nacht bei Raumtemperatur und anschließend 8 Stunden bei 40°C gerührt. Der Ansatz wurde auf Eiswasser gegossen, mit 2N HCl auf pH1 gebracht, und dreimal mit Diethylether extrahiert. Die Etherphasen wurden mit 1N KOH extrahiert, die alkalische Wasserphase erneut mit 2N HCl auf pH1 gebracht und wiederum mit Ether extrahiert. Die so erhaltenen

20 Etherphasen wurden über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der gelbliche Rückstand (0.8g) wurde an Kieselgel chromatographiert, wodurch 0.19g des gewünschten Produkts isoliert werden konnten.

25 1H-NMR (CDCl₃, 200 MHz): 8,0 (s, 1H); 7,5-7,6 (m, 2H); 7,2-7,4 (m, 8H); 6,3 (s, 1H); 3,9 (m, 1H); 3,9 (s, 3H); 2,0 (s, 3H); 1,1 (m, 6H).

 $MS (API): 423 (M+H)^{+}$

30

Beispiel 7

2-Methylsufanyl-4-methoxy-5-methylpyrimidin

35 Eine Lösung aus 14.8 g (93 mmol) 2-Chlor-4-methoxy-5-methylpyrimidin in 100 ml Acetonitril wurde mit 7.2g (102 mmol)
Natriumthiomethanolat versetzt und die so erhaltene Suspension
vier Stunden auf Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde vom
Lösungsmittel befreit, in Wasser aufgenommen und mit Ether extrado hiert. Die organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert, eingeengt und der erhaltene Rückstand (13.4 g)
ohne weitere Reinigung umgesetzt.

Beispiel 8

2-Methylsufonyl-4-methoxy-5-methylpyrimidin

5 Eine Lösung von 13.3 g (78.1 mmol) 2-Methylsufanyl-4-methoxy-5-methylpyrimidin in 80 ml Methanol, wurde bei 0°C mit einer
Lösung von 62.4 g (101 mmol) Oxone in Wasser und 4 M Natonlauge
so versetzt (ca 40 ml), daß ein pH-Wert von 2-3 eingehalten
wurde. Nach beendeter Zugabe wurde der Ansatz 2 Stunden bei Raum10 temperatur nachgerührt, vom Methanol befreit, dann mit Essigester
extrahiert, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet
und einrotiert. Der feste Rückstand (14.7 g) wurde in Diethylether zwei Stunden aufgerührt, dann filtriert und getrocknet, wodurch 13.5 g reines Zeilprodukt erhalten wurden.

15

Beispiel 9

2-(4-Methoxy-5-methylpyrimidin-2-yloxy)-3-benzyloxy-3,3-diphenyl-propionsäure (I-47)

20

Zu einer Suspension von 0.27g Natriumhydrid (9 mmol, 80% in Weißöl) in 20 ml DMF bei 0°C wurden 1.0 g (2.5 mmol) 2-Hydroxy-3-benzyloxy-3,3-diphenyl-propionsäure, in DMF gelöst, zugetropft. Nach 30 Minuten Rühren wurde das Gemisch mit 0.79 g (3.9 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5-methylpyrimidin in 10 ml DMF versetzt und dann über Nacht bei Raumtemperatur. Der Ansatz wurde auf Eiswasser gegossen, mit 2N HCl auf pH 1 gebracht, und dreimal mit Diethylether extrahiert. Die Etherphasen wurden mit 1N KOH extrahiert, die alkalische Wasserphase erneut mit 2N HCl auf pH 1 gebracht und wiederum mit Ether extrahiert. Die so erhaltenen Etherphasen wurden über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der gelbliche Rückstand (1.2 g) wurde mit 10 ml Diethylether versetzt 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, anschließend der ausgefallene Feststoff abgesaugt und getrocknet, wodurch 0.6 g der Ziel-

```
1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, 200MHz): 8,0 (s, 1H), 7,2-7,45 (m, 10H); 6,2 (s, 1H); 4,7 (d, 1H); 4,55 (d, 1H); 3,85 (s, 3H); 2,1 (s, 3H).
```

40

 $MS (API): 471 (M+H)^{+}$

verbindung erhalten wurden.

Beispiel 10

2-(4-Methoxy-5-methylpyrimidin-2-yloxy)-3-hydroxy-3,3-diphenyl-propionsäure (I-29)

5

Eine Lösung von 440 mg (0.94 mmol) 2-(4-Methoxy-5-methyl-pyrimidin-2-yloxy)-3-benzyloxy-3,3-diphenyl-propionsäure in 20 ml Essigester wurde unter Verwendung von 80 mg Palladium auf Aktiv-kohle (10%) mit Wasserstoff unter Normaldruck bei Raumtemperatur über 3 Tage hydriert. Der Ansatz wurde filtriert, eingeengt und der Rückstand (430 mg) an Kieselgel chromatographiert, wobei 39 mg vom gewünschten Zielprodukts isoliert werden konnten.

1H-NMR (d_6 -DMSO, 200MHz): 8,0 (s, 1H); 7,6 (m, 2H); 7,0-7,5 (m, 15 8H); 5,6 (s, 1H); 3,8 (s, 3H); 1,9 (s, 3H).

Beispiel 11

(S)-2-(4-Methoxy-5-methylpyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphe-20 nyl-propionsäure (I-2)

Zu einer Suspension von 3.3 g Natriumhydrid (110 mmol, 80% in Weißöl) in 40 ml DMF wurden bei 0°C 10 g (36.7 mmol) (S)-2-Hydroxy-3-methoxy-3,3-diphenyl-propionsäure, in 40 ml DMF gelöst, getropft. Nach 60 Minuten Rühren wurde das Gemisch mit 9.6 (47.7 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5-methylpyrimidin in 20 ml DMF versetzt und dann über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wurde auf Eiswasser gegossen, mit 2N HCl auf pH 1 gebracht, und dreimal mit Diethylether extrahiert. Die 30 Etherphasen wurden mit 1N KOH extrahiert, die alkalische Wasserphase erneut mit 2N HCl auf pH 1 gebracht und wiederum mit Ether extrahiert. Die so erhaltenen Etherphasen wurden über Natriumsulfat getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der Rückstand (17.1 g) wurde in Diethylether über Nacht auf-

35 gerührt, filtriert und getrocknet. Der so erhaltene Feststoff (12.1 g) wurde an Kieselgel chromatographiert, wodurch 11.4 g des gewünschten Produkts isoliert werden konnten.

1H-NMR (CDCl₃, 270MHz): 8,0 (s, 1H), 7,2-7,45 (m, 10H); 6,1 40 (s, 1H); 3,85 (s, 3H); 3,3 (s, 3H); 2,0 (s, 3H).

Smp.: 134°C (Zersetzung)

 $MS (ESI): 394 (M+H)^{+}$

E-landar Machinduncon (n

Die folgenden Verbindungen wurden analog zu den oben genannten Beispielen hergestellt

Beispiel 12

5

3-Ethoxy-2-(4-methoxy-5-methyl-pyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenyl-propionsäure (I-4)

1H-NMR (CDCl₃, 200MHz): 8,0 (s, 1H), 7,1-7,5 (m, 10H); 6,2 (s, 10 1H); 3,9 (s, 3H); 3,5 (m, 2H); 2,0 (s, 3H); 1,1 (t, 3H).

 $MS (API): 409 (M+H)^+$

Beispiel 13

15

3-[2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-ethoxy]-2-(4-methoxy-5-methyl-pyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenyl-propionsäure

1H-NMR (CDCl₃, 200 MHz): 8,0 (s, 1H), 7,1-7,4 (m, 10H); 6,6-6,8 **20** (m, 3H); 6,3 (s, 1H); 3,9 (s, 3H); 3,8 (m, 7H); 3,5-3,65 (m, 1H); 2,7-2,9 (m 2H); 2,0 (s, 3H); 1,1 (t, 3H).

MS (ESI): 555 (M+H)+

25 Beispiel 14

3-[2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-ethoxy]-2-(9-methyl-9H-purin-2-yl-oxy)-3,3-diphenyl-propionsäure (I-150)

30 1H-NMR (CDCl₃, 200 MHz): 8,2 (s, 1H); 7,9 (s, 1H), 7,1-7,4 (m, 10H); 6,6-6,8 (m, 3H); 6,3 (s, 1H); 3,9 (s, 3H); 3,8 (m, 7H); 3,5-3,65 (m, 1H); 2,7-2,9 (m 2H); 2,0 (s, 3H); 1,1 (t, 3H).

 $MS (ESI): 555 (M+H)^+$

35

Beispiel 15

3,3-Bis-(4-fluoro-phenyl)-3-methoxy-2-(4-methoxy-5-methyl-pyrimidin-2-yloxy)-propionsäure (I-61)

40

1H-NMR (CDCl₃, 400 MHz): 8,0 (s, 1H), 7,4-7,5 (m, 2H); 7,25-7,35 (m, 2H); 6,9-7,0 (m, 4H); 6,05 (s, 1H); 3,9 (s, 3H); 3,3 (s, 3H); 2,05 (s, 3H).

45 MS (API): 431 (M+H)+

Beispiel 16

3-(3,4-Dimethyl-benzyloxy)-2-(4-methoxy-5-methyl-pyrimidin-2-yl-oxy)-3,3-diphenyl-propionsäure (I-149)

5

1H-NMR (CDCl₃, 200MHz): 8,0 (s, 1H), 7,1-7,5 (m, 10H); 6,2 (s, 1H); 4,6 (d, 1H); 4,4 (d, 1H); 3,85 (s, 3H); 2,2 (s, 6H); 2,0 (s, 3H).

10 MS (API): 498 (M+H)+

Analog lassen sich die in Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen herstellen.

15 Beispiel 17

Gemäß dem oben beschriebenen Bindungstest wurden für die nachfolgend aufgeführten Verbindungen Rezeptorbindungsdaten gemessen.

20 Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

Rezeptorbindungsdaten (Ki-Werte)

25

30

Verbindung	ET _A [nM]
I-2	0,6
I-4	1,8
I-5	3
1-29	175
I-47	8,7
I-61	3,1
1-136	22
I-149	5
I-150	2200

35

40

Tabelle I

Ž.	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	Z
I-1	соосн	Phenyl	Methy1	Me	ОМе	0
I-2	соон	Phenyl	Methyl	Ме	ОМе	0
I-3	соон	Phenyl	CH ₃ -S-CH ₂ -CH ₂ -	Ме	ОМе	0
I-4	соон	Phenyl	Ethyl	Ме	ОМе	0
I-5	СООН	Phenyl	iso-Propyl	Me	ОМе	0
9-I	COONa	Phenyl	Phenyl	Me	Me	S
L-1	нооэ	Pheny1	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Ме	Ме	0
I-8	соон	Phenyl	(CH ₃) ₂ -CH-SO ₂ -CH ₂ - CH ₂ -	Ме	OEt	0
6-I	соон	Phenyl	CH ₃ -S-CH ₂ -CH ₂ -	Ме	Bt	0
1-10	COONa	Pheny1	Methyl	Ме	ОМе	0
I-11	СООН	Phenyl	(CH ₃) ₂ -CH-SO ₂ -CH ₂ - CH ₂ -	Et	NH-OMe	0
I-12	СООН	Phenyl	n-Propyl	Et	ОМе	0
I-13	соосн3	Phenyl	n-Propyl	Et	Bt	0
I-14	нооэ	Phenyl	Methyl	Me	OPropy1	ည
I-15	Соон	Pheny1	n-Propyl	Me	OPropy1	0

Ž.	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	Z
I-16	СООН	Pheny1	n-Butyl	Me	0-i-Propyl	0
I-17	соон	Phenyl	iso-Butyl	ОМе	ОМе	0
I-18	СООН	Phenyl	iso-Butyl	Ме	Ме	0
I-19	СООН	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Ме	NH-Me	0
1-20	соон	Phenyl	tertButyl	Bt	N-(Me) ₂	0
1-21	соон	Phenyl	Cyclopropyl-CH2-	Ме	ОМе	0
I-22	соон	Pheny1	Cyclopentyl	-CH2-CH2-CH2-	.H2-	0
1-23	СООН	Pheny1	Cyclohexyl	NH-Me	Ме	0
1-24	СООН	Phenyl	(CH ₃) ₃ C-CH ₂ -CH ₂ -	Et	OEt	0
1-25	СООН	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Benzyl	Et	ОМе	S
1-26	СООН	Phenyl	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	CF_3	ОМе	0
1-27	СООН	Phenyl	HO ₂ C- (CH ₂) ₂ -	Et	Et	0
1-28	СООН	Phenyl	Cyclopropylmethylen	Ме	Ме	0
1-29	СООН	Phenyl	Н	Ме	ОМе	0
1.30	COOH	Phenyl	Phenyl	OMe	O-i-Propyl	0
1-31	СООН	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	OMe	Me	0
132	COOCH3	Phenyl	Phenyl	Me	Me	0
1-33	СООН	Phenyl	4IsopropylPhenyl	Me	ОМе	0
1-34	СООН	Phenyl	4-SMc-Phenyl	Me	Me	0
135	СООН	Phenyl	4-OMe-Phenyl	Me	Et	0
1-36	СООН	Phenyl	3-Et-Phenyl	CF ₃	CF ₃	
1-37	СООН	Phenyl	2-Me-Phenyl	Ме	CF ₃	0
I-38	соон	Phenyl	2-Cl-Phenyl	Me	NH-OMe	
1–39	соон	2-Me-Phenyl	Methyl	Et	Et	S

ž	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	2
1-40	СООН	Phenyl	3-Br-Phenyl	-CH2-CH2-CH2-	,H2-	0
<u>-4</u>	СООН	Phenyl	3NO ₂ -Phenyl	Me	ОМе	0
1-42	СООН	Phenyl	2-HO-Phenyl	Me	O-Propyl	0
143	СООН	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl	Me	SMe	0
1-44	НООЭ	Phenyl	3,4-Dioxomethylen-Phenyl	Me	N-(Me) ₂	0
1-45	СООН	Phenyl	Methyl	Et	Et	S
1-46	СООН	Phenyl	3,4,5-Tri-OMe-Phenyl	Me	Me	0
1-47	СООН	Phenyl	Benzyl	Me	ОМе	0
1-48	СООН	Phenyl	2-CI-Benzyl	SMe	Me	0
1-49	СООН	Phenyl	3-Br-Benzyl	Me	CF3	0
1-50	СООН	Phenyl	4-F-Benzyl	Me	ОМе	0
151	СООН	Phenyl	2-Me-Benzyl	-CH ₂ -CF ₃	ОМе	0
1-52	соон	Phenyl	2-Me-Benzyl	Me	ОМе	0
1-53	соон	Phenyl	3,4-Di-Me-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	Ме	0
1-54	СООН	Phenyl	3-Et-Benzyl	Me	N-(Me) ₂	0
1-55	СООН	Phenyl	4-iso-Propyl-Benzyl	Me	Ме	0
156	СООН	Phenyl	2,6-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	OAllyl	0
1-57	СООН	Phenyl	4-OMe-3-Propyl-Benzyl	Me	Et	0
158	соон	Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	Me	ОМе	0
1-59	СООН	Phenyl	2-Me-5-Propyl-Benzyl	Et	Et	0
09-1	СООН	Phenyl	4-Me-2-Propyl-Benzyl	Me	ОМе	0
19-1	соон	4-F-Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
1-62	соосн	4-F-Phenyl	Methyl	Ēţ	Ē	0
1-63	соон	4-CI-Phenyl	Methyl	Mc	ОМс	0

Ŋŗ.	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	Z
1–64	соон	4-Me-Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
1–65	соон	4-OMe-Phenyl	Ethyl	Me	NH-OMe	0
99-1	соон	4-Me-Phenyl	Methyl	Me	Me	0
167	соон	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Ē	Ē	0
89-1	нооэ	3-CF ₃ -Phenyl	n-Propyl	Me	OMe	0
69-1	соон	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -	豆	Me	0
1-70	нооэ	4-F-Phenyl	Ethyl	Me	Ме	0
1-11	соон	Phenyl	3-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	豆	Me	0
1-72	соосн	Phenyl	Methyl	Me	ОМе	S
1-73	соон	3-Cl-Phenyl	Ethyl	Me	0Et	0
1-74	соон	2-F-Phenyl	Methyl	Me	OEt	0
1–75	СООН	2-F-Phenyl	Methyl	Me	Propyl	0
1-76	соон	2-Me-Phenyl	Methyl	Me	Propyl	0
117	соон	Phenyl	3,4-Di-CI-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	Propyl	0
1-78	соон	Phenyl	3,4-Di-CI-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	OPropy1	0
1-79	нооэ	4-CF ₃ -Phenyl	Methyl	OMe	ОМе	0
I-80	нооэ	Phenyl	Methyl	Me	OPropyl	0
1-81	нооэ	Phenyl	2,6-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Et	Allyl	S
1-82	соосн3	Phenyl	Methyl	Me	O-i-Propyl	0
I83	соон	4-OCF ₃ -Phenyl	n-Propyl	Me	OCF ₃	0
1-84	соон	Phenyl	Propyl	Me	OCF ₃	S
1–85	СООН	Phenyl	Methyl	Et	CF_3	0
98-1	СООН	4-F-Phenyl	Benzyl	Me	Me	0
187	СООН	Phenyl	3-CI -Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Et	Me	0

Ŋr.	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	2
881	соон	Phenyl	4-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	ОМе	0
68-I	соон	4-Phenyl	3,4-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Et	Me	0
06-1	соон	4-Phenyl	3,4-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	ОМе	0
16-1	СООН	Phenyl	3,5-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	蓝	Et	0
1-92	соон	Phenyl	3,5-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	超	Propyl	0
1-93	соон	Phenyl	Phenyl	Me	i-Propyl	S
1-94	соон	Phenyl	3,4-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	n-Butyl	S
1-95	соон	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	n-Butyl	0
96-1	соон	Phenyl	3,4-Di-Me-Phenyl-CH ₂	Et	Me	0
<i>L</i> 6-1	соон	Phenyl	2,5-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	Ethinyl	0
86-1	соон	Phenyl	3,4-Di-Et-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	i-Propyl	0
66-I	нооэ	4-F-Phenyl	Н	Me	OMe	0
1-100	соон	Phenyl	3,4-Di-Me-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Et	Me	S
101-1	соон	Phenyl	4-Isopropyl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	Me	0
1-102	соон	4-F-Phenyl	3,4-Di-Me-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	OMe	0
1-103	соон	Phenyl	Methyl	Me	N-(Me) ₂	0
1-104	нооэ	Phenyl	Methyl	Me	i-Butyl	0
1-105	нооэ	Cyclohexyl	Methyl	Me	ОМе	0
901-1	соон	Phenyl	Methyl	Me	OH	0
1.107	COOCH3	Phenyl	iso-Propyl	Me	ОМе	0
1-108	COOC ₂ H ₅	Phenyl	s-Butyl	Me	CI	0
1–109	CONHSO ₂ Phenyl	3-CF ₃ -Phenyl	Methyl	Me	CI	0
1-110	соон	Phenyl	2,3-Di-Cl-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Et	Ю	0
1-111	соон	4-CI-Phenyl	3,4-Di-Me-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	O-Propyl	0

ž	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	Z
1-112	соон	Phenyl	3,4-Di-Et-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	Me	Vinyl	0
1-113	COOC2Hs	Phenyl	Trifluorethyl	Me	OMe	0
1-114	нооэ	Phenyl	11О-СН2−(НО-СН)−СН2−	Me	ОМе	0
1-115	нооэ	Phenyl	110-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	Et	Me	S
911-1	соон	Phenyl	HO-CH ₂ -CH ₂ -	Me	ОМе	0
1-117	нооэ	Phenyl	HO-CH ₂ -CH ₂ -	Et	ОМе	0
1-118	нооэ	Phenyl	3-CI-Phenyl	Me	SMe	S
1-119	нооэ	Phenyl	HO-CH ₂ -CH ₂	Me	SEt	0
1-120	соон	Phenyl	Phenyl	Me	Allyl	0
I-121	соон	Phenyl	Phenyi	Me	OAllyl	0
I-122	соон	Phenyl	Phenyi	CF3	CF ₃	0
1-123	нооэ	Phenyl	Phenyl	Et	ОМе	0
1-124	нооэ	Phenyl	Phenyl	Et	Et	0
1-125	соон	Phenyl	2-Thiazolyl	Me	ОМе	0
1126	COOC2H5	3-CI-Phenyl	Phenyl	Me	O-i-Propyl	0
1-127	COOC2Hs	Phenyl	4-Thiazolyl	Me	CI	0
1-128	СООН	4-F-Phenyl	Methyl	Ethyl	OMe	0
1-129	CONHSO ₂ Phenyl	4-F-Phenyl	Phenyl	Me	ОМе	0
1-130	COOC ₂ H ₅	Phenyl	4-Imidazolyl	Ме	CF_3	0
1-131	CONHSO ₂ Phenyl	4CF ₃ -Phenyl	Phenyl	Me	CI	0
1-132	соосн3	Phenyl	4-F-Phenyl	Ме	OCF ₃	0
1-133	COOC2Hs	Phenyl	2-Dimethylaminophenyl	Me	Me	0
1-134	соон	Phenyl	n-Pentyl	Me	Me	0
1-135	соон	Cyclohexyl	Methyl	Me	OPropyl	. 0
1–136	нооэ	Phenyl	Methyl	-CH2-CH2-CH2-	CH2-	0

Nr.	R1	R4, R5	R6	R ²	R3	2
1-137	нооэ	Phenyl	Phenyl	Me	Me	S
I-138	соон	3-F-Phenyl	Methyl	Me	SMe	0
1-139	соон	3-OMe-Phenyl	Methyl	Me	SMe	0
1-140	соон	Phenyl	Methyl	Et	CF ₃	0
1-141	соон	3-F-Phenyl	Methyl	Me	Me	0
1-142	CONHSO ₂ Phenyl	Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
1-143	CONHSO ₂ CH ₃	Phenyl	Methyl	Me	Ē	0
1-144	COONa	Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
1-145	CONHSO ₂ CH ₃	Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
1-146	Tetrazol :	Phenyl	Methyl	Me	OMe	0
I-147	СООН	3-Me-Phenyl	Methyl	ОМе	OMe	0
1-148	соон	4-F-Phenyl	Methyl	Me	SMe	0
1-149	СООН	Phenyl	3,4-Di-Mc-Benzyl	Me	OMe	0
1-150	СООН	Phenyl	3,4-Di-OMe-Phenyl-CH ₂ -CH ₂ -	-N=CH-N(CH ₃)-	(3)-	0

H . R	
z	Z +
ສ–ສ 0	
R, Z	

Ŋ.	R1	А	R6	R ²	R³	2
11-1	соон	Bindung	Methyl	Me	ОМе	0
11-2	соон	CH ₂	Methyl	Me	OMe	0
113	соон	CH ₂ -CH ₂	Methyl	Me	ОМе	0
11-4	соон	СН=СН	Methyl	Me	ОМе	0
11-5	СООН	0	Methyl	Me	OEt	0
911	СООН	S	Methyl	Me	ОМе	0
11–7	СООН	NH(CH ₃)	Methyl	Ме	ОМе	0
8-11	соон	Bindung	Isopropyl	Me	OMe	0
6-11	соон	Bindung	p-Isopropylphenyl	Me	ОМе	0
1110	соон	Bindung	Benzyl	Me	SMe	0
11-11	соон	CH=CH	Ethyl	Me	ОМе	0
11-12	соон	CH=CH	(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	Me	ОМе	0
11-13	соон	СН=СН	Cyclopropyl-CH ₂ -	Me	ОМе	0

Tabelle II

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5

10

in der R1 ein Tetrazol oder eine Gruppe

15

25

30

35

40

in der R folgende Bedeutung hat:

20 a) ein Rest OR⁷, worin R⁷ bedeutet:

Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls, das Kation eines Erdalkalimetalls, ein physiologisch verträgliches organisches Ammoniumion wie tertiäres C_1 - C_4 -Alkylammonium oder das Ammoniumion;

 C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_8 -Alkyl, CH_2 -Phenyl, das durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Mercapto, C_1 - C_4 -Alkylthio, Amino, NH(C_1 - C_4 -Alkyl), N(C_1 - C_4 -Alkyl)₂;

Eine C_3 - C_6 -Alkenyl - oder eine C_3 - C_6 -Alkinylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

 R^7 kann weiterhin ein Phenylrest sein, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, Mercapto, C_1 - C_4 -Alkylthio, Amino, $NH(C_1$ - C_4 -Alkyl), $N(C_1$ - C_4 -Alkyl);

5

15

35

80

45

- b) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome, oder eins bis zwei C_1 - C_4 -Alkyl oder eins bis zwei C_1 - C_4 -Alkoxygruppen tragen kann;
- c) eine Gruppe

10
$$-O-(CH_2)_p-S-R^8$$

in der k die Werte 0, 1 und 2, p die Werte 1, 2, 3 und 4 annehmen und R^8 für

C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder Phenyl steht, das durch einen oder mehrere, z.B. ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann:
Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
Hydroxy, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, Mercapto, Amino,
NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂;

d) ein Rest

worin R9 bedeutet:

 C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_6 -Alkenyl, C_3 - C_6 -Alkinyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, wobei diese Reste einen C_1 - C_4 -Alkoxy-, C_1 - C_4 -Alkylthio-und/oder einen Phenylrest wie unter c) genannt tragen können;

Phenyl, das durch ein bis drei der folgenden Reste substituiert sein kann: Halogen, Nitro, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Mercapto, Amino, NH(C_1 - C_4 -Alkyl), N(C_1 - C_4 -Alkyl)₂

R² Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Hydroxyalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder CR² bildet zusammen mit CR³ einen 5- oder 6- gliedrigen Alkylen- oder Alkenylenring, der durch eine oder zwei C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein kann, und worin jeweils eine oder mehrere Methylen-gruppen durch Sauerstoff, Schwefel, -NH oder - $N(C_1-C_4-Alkyl)$ ersetzt sein können;

F³ Hydroxy, NH₂, NH(C₁-C₄-Alkyl), N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₃-C₆-Alkenyl-oxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Hydroxyalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, -NH-O-C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder CR³ bildet wie unter R² angegeben zusammen mit CR² einen 5- oder 6-gliedrigen Ring;

R⁴ und R⁵ (die gleich oder verschieden sein können):

Phenyl oder Naphthyl, die durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, Phenoxy, $C_1-C_4-Alkyl-thio$, Amino, $NH(C_1-C_4-Alkyl)$, $N(C_1-C_4-Alkyl)_2$; oder

Phenyl oder Naphthyl, die orthoständig über eine direkte Bindung, eine Methylen-, Ethylen- oder Ethenylengruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine SO_2 -, NH- oder N-Alkyl-Gruppe miteinander verbunden sind;

oder C₃-C₇-Cycloalkyl;

R⁶ Wasserstoff,

20

25

45

C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder
C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei diese Reste jeweils ein- oder
mehrfach substituiert sein können durch: Hydroxy,
Mercapto, Carboxy, Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy,
C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₁-C₄-Alkylthio,

C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄-Alkyl)NHCarbonyl, (C₁-C₄-Alkyl)₂NCarbonyl, C₃-C₈-Alkylcarbonylalkyl, Amino, NH(C₁-C₄-Alkyl),
N(C₁-C₄-Alkyl)₂, Phenoxy oder Phenyl, wobei die genannten
Arylreste ein- oder mehrfach substituiert sein können;

Phenyl oder Naphthyl, die jeweils durch einen oder mehrere der folgenden Reste substituiert sein können: Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, Phenoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, NH(C_1 - C_4 -Alkyl), N(C_1 - C_4 -Alkyl) oder Dioxomethylen oder Dioxoethylen;

ein fünf- oder sechsgliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis vier Halogenatome und/oder einen bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die Phenylreste ihrerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy und/oder C_1 - C_4 -Alkyl-thio;

Z Schwefel oder Sauerstoff

5

- bedeuten, sowie die physiologisch verträglichen Salze, tantomere Formen und die enantiomerenreinen sowie diastereomerenreinen Formen.
- Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Behandlung
 von Krankheiten.
 - 3. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 als Endothelin-Rezeptorantagonisten.
- 25 4. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krankheiten, bei denen erhöhte Endothelinspiegel auftreten.
- 5. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krankheiten, bei denen Endothelin zur Entstehung und/oder Progression beiträgt.
- 6. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von chronischer Herzinsuffizienz, Restenose, Bluthochdruck, pulmonalem Hochdruck, akutem/chronischen Nierenversagen, zerebraler Ischämie, Asthma, benigne Prostatahyperplasie, Prostatakrebs und akute Pankreatitis.
- 40 7. Kombinationen aus Verbindungen I gemäß Anspruch 1 und einem oder mehreren Wirkstoffen, ausgewählt aus Inhibitoren des Renin-Angiotensin Systems wie Reninhemmer, Angiotensin-II-Antagonisten, Angiotensin-Converting-Enzyme (ACE)-Hemmer, gemischten ACE/Neutrale Endopeptidase (NEP)-Hemmern, ß-Blok-
- kern, Diuretika, Calciumantagonisten und VEGF-blockierenden Substanzen.

8. Arzneimittelzubereitungen zur peroralen und parenteralen Anwendung, enthaltend pro Einzeldosis, neben den üblichen Arzneimittelhilfsstoffen, mindestens eine Verbindung I gemäß Anspruch 1.

	Ε,
	*
	1
	;

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Jonal Application No PCT/EP 00/06293

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D239/52 C07D239/70 C07D239/34 CO7D403/12 A61K31/505 A61P11/00 A61P9/00 A61P13/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) CHEM ABS Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category * X WO 99 23078 A (BASF) 1-6 14 May 1999 (1999-05-14) claims DE 196 36 046 A (BASF) 1-6 X 12 March 1998 (1998-03-12) claims X & WO 98 09953 A (BASF) 12 March 1998 (1998-03-12) cited in the application Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such doc ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 22/11/2000 9 November 2000 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Francois, J Fax: (+31-70) 340-3016

Information on patent family members

Into ional Application No PCT/EP 00/06293

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9923078 A	14-05-1999	DE	19752904 A	15-07-1999
		DE	19809376 A	09-09-1999
		AU	2266199 A	24-05-1999
		BR	9814951 A	03-10-2000
		EP	1027338 A	16-08-2000
		HR	980560 A	31-08-1999
		NO	20002124 A	26-04-2000
DE 19636046 A	12-03-1998	AU	4552497 A	26-03-1998
		BR	9711693 A	24-08-1999
		CN	1236362 A	24-11-1999
		WO	9809953 A	12-03-1998
•		EP	0929529 A	21-07-1999
		NO	991079 A	04-05-1999
		PL	331998 A	16-08-1999
		SK	25999 A	10-09-1999
		ZA	9707946 A	04-03-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen
PCT/EP 00/06293

A KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D239/52 C07D239/70 C07D239/ A61P9/00 A61P11/00 A61P13/0		A61K31/505			
Nach der in	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK				
	ACHIERTE GEBIETE	odilitation die est in t				
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7D A61K A61P	ole)				
Hecherona	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchiere	in Gebiete fallien			
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	larne der Datenbank und evtl. ve	rwendete Suchbegriffe)			
CHEM ABS Data, PAJ						
C ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	····				
Kategorie*		- day is Datasht kammandan Tai	Bate Annaguch Me			
Mague	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in betracht kontamentuen i o	le Betr. Anapruch Nr.			
X	WO 99 23078 A (BASF) 14. Mai 1999 (1999-05-14) Ansprüche		1-6			
X	DE 196 36 046 A (BASF) 12. März 1998 (1998-03-12) Ansprüche		1-6			
X	& WO 98 09953 A (BASF) 12. März 1998 (1998-03-12) in der Anmeldung erwähnt 					
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfan	niiie			
"A" Veröffer aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffer schein anden	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist. tilchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	oder dem Prioritätsdatum ver Anmeidung nicht kollidiert, sc Erfindung zugrundellegender Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonde kann allein aufgrund dieser verfinderlecher Tätigkeit benut "Y" Veröffentlichung von besonde kann nicht als auf erfinderlech	erer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung her Tätigkeit beruhend betrachtet			
"O" Veröffe eine B "P" Veröffe	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht mitlichung, die vor dem internationalen Anmelderlatum, aber nach	werden, wenn die Veröffentit Veröffentlichungen dieser Ka diese Verbindung für einen F *&* Veröffentlichung, die Mitglied				
	Abachtusees der Internationalen Recherche	Absendedatum des internation	onalen Recherchenberichts			
9	. November 2000 -	22/11/2000				
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bedienstete	N.			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Francois, J				

Angaben zu Veröffenttichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 00/06293

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der V röffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der V röffentlichung
WO 992307	В А	14-05-1999	DE	19752904 A	15-07-1999
			DE	19809376 A	09-09-1999
			AU	2266199 A	24-05-1999
			BR	9814951 A	03-10-2000
			EP	1027338 A	16-08-2000
			HR	980560 A	31-08-1999
			NO	20002124 A	26-04-2000
DE 196360	46 A	12-03-1998	AU	4552497 A	26-03-1998
			BR	9711693 A	24-08-1999
			CN	1236362 A	24-11-1999
			WO	9809953 A	12-03-1998
			EP	0929529 A	21-07-1999
			NO	991079 A	04-05-1999
			PL	331998 A	16-08-1999
			SK	25999 A	10-09-1999
			ZA	9707946 A	04-03-1999